PRODUCTION OF (-)-1-BENZYL-4-((5,6-DIMETHOXY-1-INDANON)-2-YL) METHYLPIPERIDINE

Patent number:

JP4187674

Publication date:

1992-07-06

Inventor

IIMURA YOICHI; KAJIMA TAKASHI; ARAKI SHIN;

SUGIMOTO HACHIRO; KIYOFUJI NOBUO;

KUMOBAYASHI HIDENORI

Applicant:

EISAI CO LTD: TAKASAGO PERFUMERY CO LTD

Classification:

- international:

A61K31/445; B01J31/24; C07D211/32; C07B61/00; A61K31/445; B01J31/16; C07D211/00; C07B61/00; (IPC1-7): A61K31/445; B01J31/24; C07B61/00;

C07D211/32

- european:

Application number: JP19900320055 19901121 Priority number(s): JP19900320055 19901121

Report à data error here

Abstract of JP4187674

PURPOSE:To obtain a compound useful as a medicine in ultrahigh optical purity and high yield by asymmetrically hydrogenating a methylpiperidine derivative in the presence of a ruthenium-phosphine complex catalyst. CONSTITUTION:(E)-1-Benzyl-4-[(5,6-dimethoxy-1-indanon)-2-ylidenyl]meth ylpyridine expressed by formula I is hydrogenated in the presence of an optically active ruthenium-phosphine complex catalyst in a solvent such as methylene chloride at 25-75 deg.C under 4-100kg/cm<2> pressure for 24-168hr by passing hydrogen therethrough to afford the objective substance, expressed by formula II, having inhibitory action on acetylcholinesterase and useful as a therapeutic agent for Alzheimer's diseases. At least one or more of compounds expressed by formulas III, IV and V (X us halogen; Y is H, amino, acetylamino, etc.; R<1> is H or lower alkyl; A and Z are CiO4, 8F4, etc.; n is 1 or 2) are used as the ruthenium-phosphine complex.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑥日本国特許庁(JP)

一 の 特 許 出 類 公 餅

◎ 公開特許公報(A) 平4-187674

@Int. CL *

識別記号

庁内整理番号

@公開 平成4年(1992)7月6日

C 07 D 211/32 B 01 J 31/24

9185-4C

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全8頁)

9発明の名称

(一)-1-ベンジルー4ー [(5, 6-ジメトキシー1ーインダノ ン)ー2ーイル〕メチルピペリジンの製造方法

> 第 平2-320055 (2))*#

類 平2(1990)11月21日 (22 H.

(75) 举 明

茨城県新治郡桜村天久保 2 - 23 - 5 メブン学圏103

88 * (M)#E

88 纏

茨城県新治郡桜村梅園2-2-1

335 315 水 313 (M)

**

88 *** 1 (R) FE

\$ E

茨城県新治郡桜村竹園 2-11-6 - 柏マンション401

エーザイ株式会社

茨城票牛久市柏田町3073-13 東京都文京区小石川4丁目6番10号

窽 Á iti (T) 高砂香料工業株式会社 1 (D) 81 💆

東京都港区高輪3丁目19番22号

外3名

個代 理 人 器終買に続く

EXES

弁理士 古 谷

1. 発明の名称

(-) -1 - xxxxx-4- ((5.6-2) メトキシー1ーインダノン)-2-イル) メチルビベリジンの製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 次式(1)

で表わされる(E)-1-ベンジルー4- ((5.6 ニジメトキシーミーインダブントーとーイリ デニル) メチルピペリジンを、光学活性なル テニウムーネスフィン競体触媒の存在下に不 齊水素化することを特徴とする、液式(Ⅱ)

で扱わされる (一) ー 1 ー ベンジルー 4 ー ((8.8-ジメトキシーシャインダノン) -2 ニイル)メチルビベリジンの製造方法。

2. 光学活性なルチニウムーホスフィン錯体が。 次式(W)、(W)または(V)で異わされ る社会物から選択される一つまたは二つ以上 である緯水項1記載の(一)~1~ペンジル ー 4 ー ((5,6ージメトキシー) ーインダノン) - 2-イル)メチルビベリジンの製造方法。

(式(B)、(N)。(V)において、》は ハロゲン原子を示し、Y は水業原子、アミノ 巻、アセチルアミノ器またはスルホン酸基を

体額で生活活性が異なる場合がしばしば観察される。

このことは、本発明者もの一部が見い出した アセチルコリンエステラーゼ磁審額であり、ア ルツハイマー型差年極東などの治療に有効であ り、ずでに特許出難した(特別田64~79151号) 1~ベンジルー4~ ((5,8~ジメトキシー) ~ インダノン) ~2~イル)メチルピペリジンに もみられる。すなわち、上記インダノン誘導体 の光学活性体のアセチルコリンエステラーゼ配 審議度は、左旋性化合物のIC。。が4.808、右旋 性化合物のIC。。が7.708 となっている。

この(一)ー1ーペンジルー4ー(5.6ージメトキシー1ーインダノン)ー2ーイル)メチルビペリシンは、例えば前配した特開昭64ー79151 号公報に開来された方法によってラセミ体を合成し、これを選切な方法で光学分割することによって得られる。方法としては、種々考えられるが、例えば光学異性体分離用カラムを用いる方法などがある。

示し、81は水紫原子または変額もしくは分数 鍵の低級アルキル基を示し、4及び2はそれぞ れ510*、PF。。8F。または8*CBO (ここでPF はアルキル基、ハロゲン化低級アルキル基、 個級アルキル環換器を有していてもよいフェ ニル基、αーアミノアルキル基を示す)か。あるい は1 と2 が一緒になってアルキレンジカルボ キン基を形成するものを示し、6 は1または 2 を示す1

3. 强明の評解な説明

[産業上の利用分野]

本発明は医薬品として有用な(一)ー1ーベンジルー4ー ((5,6ージメトキシー1ーインダンン)ー3ーイル)メチルピペリジンの製造方法に関し、詳しくは不斉水素化反応により、上記光学器性体を純粋に、かつ効率よく製造する方法に関するものである。

【発明の背景および先行技術】

生理活性のある有機化合物は、その光学異性

[発明が解決すべき課題]

しかしながら、このうセミ体の光学分割によって光学器性体を製造する方法は、目的の光学 器性体を取得するにあたり、逆の立体配置をも つ鏡像体は不用となり、経済性に乏しいという 欠点を有する。

従って、(一) -1 - ベンジルー4 - ((5.8 - ジメトキシー1 - インダノン) - 2 - イル) メチルピペリジンのみを総幹に、効率よく製造する方法の翻発が顕まれている。

[課題を解決するための手段]

そこで本発明者は、かかる鍵盤を解決すべく 種々検討してきた結果、ルテニウム・ホスフォ ン錯体を使用する不斉水素化反応によって、

(一) ~1~ベンジルーま~ ((5,6~ジメトキシー1~インダノン) ~2~イル) メチルビベリジンが高い光学純度で得られることを見い出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は次式(1)

で扱わされる(E)ート・ハンジルー4ー ((5.6 ージメトキシー1ーインダノン) ー2ーイリデニル)メチルピベリジンを、光学活性なルテニカムーオスフィン結体触線の存在下に不斉水業化することを特徴とする、次式(I)

で表わされる(一)- 1 - ベンジルー 4 ー (15.5 - ジメトキシー 1 - インダノン)- 2 ー イル)メチルピペリジンの製造方法を提供するものである。

本義明方法を反応式で示せば次の選りである。

(式(B)、(V)、(V)において、X はハ ロゲン原子を示し、9 は水素源子、アミノ荟、 アセチルアミノ茲またはスルホン酸葢を示し、

本発明の原料化合物(1)は、特開期64~79181 号公報に開発された方法によって軽違されるものである。

本発明において触縁として使用される光学活性なルチェウムーホスフィン錯体としては、次式(質)、(V)または(V)で表わされるルチェウム金属に光学若性なホスフィン誘導体が配位した化合物が挙げられる。

おは水紫原子または蜜綴もしくは分枝綴の無級 アルキル基を示し、4 及び2 はそれぞれC16、 PP。、5F。またはR*C00 (ここでF*はアルキル 基、ハロゲン化低級アルキル基、低級アルキル 鑑護器を有していてもよいフェニル薬、αーア ミノアルキル器またはαーアミノフェニルアル キル基を示す)か、あるいはAと2が一緒になっ てアルキレンジカルボキシ基を形成するものを 示し、5 は1または2を示す)

式(B)、(N)、(V)で裹わされるルチ ニウムーポスフィン館体に含まれる資体のうち、 異体的な代表的な概を示せば次のとおりである。

式(面)で要わされる錯体の代表的なものを 次に観示する。

RugCla(8(NAP) aN(CaRe) a

(83889は2,2'-ビス (ジフェニルホスフィノ) -1,1'-ピナフチルを義わす。)

RugCla(p-To) BINAP) aN (CaNa) s

(p-30) \$184Pは2,2*-ビス (ジーo-トリルホスフォノ) ~1,1*~ビナフチルを扱わす、)

RusCl. (p. s. 80 BINAP) ,N(C. Hs) :

(p-t-8s 81%を は、2.2"ービス (ジーp-ター シャリープチルフェエルホスフィノ) ー1.1" ービナフチルを選わす。)

Bu;Cl; (5-アセチルアミノBINA?);F(C;R;);
(5-アセチルアミノBINAP は、2,2'-ピスー
(ジフェニルホスフィノ) -5,5'-ジアセチ

ルアミノーにじービナフチルを扱わす。)

式(N)で変わされる镨棒の代表的なものを 彼に例示する。

RUBUL (SINAP) :

式(V)で変わされる錯体の代表的なものを 次に例示する。

Ru (BINAP) (OsCCHa) a

Ru(s-Tol BINAP) (0,CCRs) :

2 (08-3 - 020) (94818) v8

(t-Bo は、ターシャリープチル蒸を要わす。)

Ru(BIBBP) (0.0 -(0)).

Su(s.to) S(NSP) (C.CCNa) :

を原料とし、これと種々のカルギン競集をメタ ノール、エタノール、モーブタノール等のアル コール溶媒中で、約20~110 での温度で3~15 時間反応させた後、溶媒を需去して、エーテル-エタノール等の溶媒で目的の競棒を抽出した後、 乾面すれば複製の踏体が得られる。更に酢酸エ チル等で再結晶して複製品を得ることができる。 倒えば、酢酸ソーダを用いた場合は、

8s((+) 又は(-) -81849)(00006s)。を得ることができるし、この得られたジアセテート籍体にトリフロロ酢酸を塩化メチレンを溶媒として約25℃で12時間反応せしめて。

Ru((+) 又は (ー) ーBIMAP)(0000F*)* を得る ことができる。

本発明の反応は、式(1)で表わされる化合物に上記ルテニウムーホスフィン媒体を添加し、これに水素を通じることにより実施される。これらのルテニウムーホスフィン媒体は、透常式(8)、(N)または(V)で示されるものの一つを用いるが、場合によっては、二つ以上用

Ru(p-To) RINAP)(O;CCF₈); Ru(p-s-R_N RINAP)(O;CCN₃);

Ru (5-7 t + N 7 % / SINAP) (0,CCB,),

(i・Pr は、イソプロビル器を扱わす。) (Ru(p-Tol BINAP)) (CIOx)。 (Ru(p-Tol BINAP)) (PF4)。

Ru(p-To) BINAP) (OcCCP2) 2

式(日) および(下) で表わされる錯体は、 例えば特別昭61-63690 号公報に開示された方 法によって、(約01,(000))。(式中、000 は 1.5 ーンクロオクタジェンを示す)と、818AP 誘導体及びトリエチルアミンをトルエン中、窓 業容囲気下に加えることにより得ることができ る。また式(V)で表される錯体は、特別昭62 -265293号公報に開示されている方法に従って、 80x01*((ナ)又は(-)-8184P誘導体)。(8(0,84))

いてもかまわない。

好ましい実施整様としては、例えばまず式 (1)で表わされる化合物とルテニウムーホス フィン特体の混合物を例えば塩化メテレン等の 溶媒に溶解し、オートクレーブ中にて水素を適 じることによって行なわれる。

反応条件、すなわち、水素圧、反応温度、反応 応時間、使用する触媒の量は触媒の種類によっ て適宜速度される。

一般に水素圧は4~100 kg/ds、反応温度は 25~75℃、反応時間は24~188 時間が好ましい。

反応終了後、分液操作等によって触媒を除去し、残圧機能、乾燥を行なえば、式(I)で表 わされる目的化合物が極めて高い光学純度で、 かつ高収率で得られる。

[作用並びに発明の効果]

新くして得られる(一)ー1ーベンジルーも ー(15,6ージメトキシー1ーインダノン)ー2 ーイル)メチルビベリジン(3)は、アセチル コリンエステラーゼ額客作用に基づくアルツハ イマー治療薬として容望である。

このように本発明方法を利用すれば、その製造工程中に何ら光学分割等の経済的に不利な工程を経ることなく、(一) ー1 ーベンジルー4ー(5.6ージメトキシー1ーインダノン) ー2ーイル)メテルピペリジン(5)を終粋に効率よく製造することができる。すなわち、提来の如く光学分割する必要がないので、経済的に極めて有利であり、本発明は工業上価値のある方法である。

[寒游影]

次に実施器を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明がこれらのみに限定されることがないことはいうまでもない。

なお、実施例は全て以下の反応式に基づくも のである。

抽出級に無水級版マグネシウムを加えて乾燥し、 施圧下 (20 mm 8g) に塩化メチレンを留去し、更 に蒸蒸室 (1 mm 8g) 下に乾燥して、(-) -1・ -ベンジルー4~ ((5.6~ジメトキシー1 - イ シダノン) -2 - イル) メチルピベリジン(目) 1.72g (収率 85.4%) を無色の結晶として得 た。蒸逸液体クロマトグラフィー (8PLC) によ る分析の結果、化学練度は91.3%。また光学純 度は57.3%**であった。なお、5PLCの条件は以 下に示すとおりである。

化学纯度

5 A : YMS (N - 003 - 5)

総出版:水/アセトエトリル/過級素酸=600

-∕400/ 8

檢 出:UV254nm

流 選 11.5mt/分

光学終度

カラム: CS1881CEL OD、4.6×250mm

審出級トペキサン/ネップロピルアルコール /トリエチルアミン~700/297/31

実施例 1

あらかじめ露業聚換を行なった100 単枝付すスプラスコに、(E)ー1ーベンジルー4 ー ((3,6) ー ジットキシー1ーインダノン)ー2ーイリデエル)メチルビベリシン(1)2.0 g(5,3 mol) および錯体(Rs cCi c(5) ー (一) ー 81 k2) 。 8(0 k3 mol) を秤取し、続いて塩化メチレン30 mを加えて溶液とした。本溶液を160 mのスチンレス製オートクレーブに移し、水素圧(77 k2 / cd) 50 でで30分類件した後、震温に戻し、140 時間液体した。塩化メチレン名の低下(20 mm k3) に留まし、残盗にの.18 塩酸180 配を加え高酸塩(ロ8ー2)とした。酢酸エチル50 mで2 図抽出により結果を抽出分離し、水層に炭酸ナトリウム水溶液を加え、ロ8 で2 図抽出し、水層に炭酸ナトリウム水溶液を加え、ロ8 で9 とし、水圏を塩化メチレン30 mで2 図抽出し、

檢 出: BV270az

後 選:0.5≤4/分

実施例で

あらかじめ窓業置後を行なった100 x(技行フラスコに原料化合物(!)2.0 g (53smol) および錯体8vzClx((3)ー(一)ー8lNAP)x以で2000(Cc3x)x4x,5xx(0.045mxol) を拝改し、以下突施例1 と関係の操作でナトラヒドロフラン中で反応を行なって、目的化合物(3)1.75g (収率87%)を存た。化学純度は36%、光学純度は96%6cであった。

業締例3

あらかじめ窓業置幾を行なった100 ** (枝付フラスコに原料化合物(1) 2.0 ** (53****) および酵体 (9**C1.((5) - (-) --p-101 81***))、** (C***。)。) 65.0 ** (0.025*****) を释取し、以下要誘例1 と開発の操作を行なって、目的化合物(1) 1.75 ** (収率87%) を得た。化学純度は95.7%、光学純度は97.8%2**であった。

な者、 (一) ~1 ~ベンジル~4 ~ ((5,8~

ジメトキシーミーイングメントー2ーイル)メ チルビベリジン (II) の物性値およびスペクト ルデータは次のとおりである。

融点:104~104.5℃

(a) 22-48' (c=1,00, 000 mm 4) 18-888 (480882, CD, CD) & pps : 1,24-1.42(m. 38), 1.84(*,18), 1.73(*,18),1.75~1.87 (*,28), 2.04(*,28), 2.65~2.77(*,28),2.85~2.97(a,28). 2.27(dd.1~ 8 82.J=18 Hz, [R), B, 52(s, 2R), B, 85((s.38), B, 92(s. 28), 7.04(s,18), 7.14(s,18), 7.2~7.4(a. 88)

82 : 5 / 8 379

出題人代理人 营 管 (外3名)

第1頁の統治

庁内整理番号 ®Int. Cl. 5 識別記号 7252-4C

A A M 3 0 0 # A 61 K 31/445 C 07 B 61/00

神奈川県横浜市保土ケ谷区瀬戸ケ谷町298-46 保土ケ谷 18 狭 @発 明 著 1.00 1 第1番風フラット106

神奈川県茅ケ崎市中海岸1-4-39 7 徳 個務 明 者 22.3 **